

File downloaded on 2026-04-18

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000051412>

# Pestigon 134 mg Spot-On Solution for Medium Dogs

Autorisert

- Fipronil

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Pestigon 134 mg Spot-On Solution for Medium Dogs

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

hund

---

**Administrasjonsvei:**

Påflekking

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
134.00 milligram / 1.00 Pipette

---

**Legemiddelform:**

Påflekkingssvæske, oppløsning

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**  
QP53AX15

---

**Juridisk status for forsyning:**  
Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**  
Gyldig

---

**Autorisert i:**  
LV

---

**Pakningsbeskrivelse:**  
Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)  
Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)  
Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)  
Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)  
Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)  
Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)  
Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)  
Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)  
Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)  
Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)  
Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)  
Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)  
Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)  
Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**  
Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**  
Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**  
Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

5/07/2012

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

Food And Veterinary Service

---

**Godkjenningsnummer:**

V/DCP/12/0049

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

5/07/2012

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0285/002

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BG Kypros EE HU IT LV LT NL PT RO ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.